

TYLOGRAN, 1000 mg/g, granules for use in drinking water/milk for cattle (calves), pigs, chickens and turkeys

Zugelassen

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TYLOGRAN, 1000 mg/g, granules for use in drinking water/milk for cattle (calves), pigs, chickens and turkeys

Tylogran, 1000 mg/g, granulaat voor gebruik in drinkwater/melk voor runderen (kalveren), varkens, kippen en kalkoenen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Huhn

Saugkalb

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Egg. no withdrawal period
zero days

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Egg. no withdrawal period
zero days

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Egg. no withdrawal period zero days

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

4/01/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 10213

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0189/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.